PCT/JP 03/11361

### 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

30.09.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 9月 6日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-260850

[ST. 10/C]:

1]

[JP2002-260850]

REC'D 17 OCT 2003

出 願 人 Applicant(s):

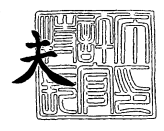
日本ゼオン株式会社

### PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 9月18日

今井康



BEST AVAILABLE COPY

ページ: 1/E

【書類名】

特許願

【整理番号】

2002-134

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G03G 9/08

G03G 9/09

【発明者】

【住所又は居所】

東京都千代田区丸の内二丁目6番1号 日本ゼオン株式

会社内

【氏名】

小山 文成

【発明者】

【住所又は居所】

東京都千代田区丸の内二丁目6番1号 日本ゼオン株式

会社内

【氏名】

丹羽 和

【特許出願人】

【識別番号】

000229117

【氏名又は名称】 日本ゼオン株式会社

【代表者】

中野 克彦

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

033684

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

### 【書類名】 明細書

【発明の名称】 マゼンタトナー

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 結着樹脂とマゼンタ顔料とを含有するマゼンタトナー粒子を有するマゼンタトナーであり、該マゼンタ顔料がC. I. ピグメントレッド31とC. I. ピグメントレッド150とからなるマゼンタトナー。

【請求項2】 マゼンタトナー粒子が、更に帯電制御樹脂を含有する請求項1記載のマゼンタトナー。

【請求項3】 C. I. ピグメントレッド31とC. I. ピグメントレッド150の使用質量比が30:70~80:20である請求項1または2記載のマゼンタトナー。

【請求項4】 マゼンタトナー粒子がコアシェル構造を有するものである請求項 1~3記載のマゼンタトナー。

### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

### 【発明の属する技術分野】

本発明は、電子写真法、静電記録法等によって形成される静電潜像を現像するためのマゼンタトナーに関する。

#### [0002]

#### 【従来の技術】

電子写真装置や静電記録装置等の画像形成装置において、感光体上に形成される静電潜像は、先ず、トナーにより現像される。次いで、形成されたトナー像は、必要に応じて紙等の転写材上に転写された後、加熱、加圧または溶剤蒸気などの種々の方式により定着される。

このような画像形成装置において、デジタルフルカラー複写機やデジタルフルカラープリンターが実用化されてきている。デジタルフルカラー複写機では、カラー画像原稿を、ブルー、グリーン及びレッドの各フィルターで色分解した後、オリジナルのカラー原稿に対応した20~70µmのドット径からなる静電潜像をイエロー、マゼンタ、シアン及びブラックの各トナーを用い、減色混合作用を利

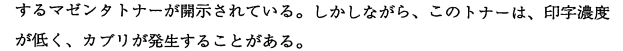


近年、このフルカラー画像の高画質化、高精細化への要求はますます高くなってきている。特に、色の再現性を高めるために、インキによる印刷と同等の色相で印刷できることが望まれている。これまで、マゼンタトナー用の着色剤としては、キナクリドン系顔料、ペリレン系顔料、チオインジゴ系顔料、βーオキシナフトエ酸アニリド系(ナフトールAS系)顔料等の有機顔料が賞用されている。これらの中でも、耐候性、耐熱性及び透明性に優れている点から、キナクリドン系顔料が広く用いられている。このキナクリドン系顔料は、得られるトナーの特性を向上させるために、キナクリドン系顔料の2種の併用又は他のマゼンタ顔料と併用することも検討されている。

### [0003]

特開平10-312088号公報には、C.I.ピグメントレッド122とC. I. ピグメントレッド57:1を併用したマゼンタトナーが、特開2000-1 81144号公報には、C. I. ピグメントレッド122と少なくとも一種の負 帯電性または弱正帯電性の赤色顔料とを併用したマゼンタトナーが、特開200 2-91086号公報には、キナクリドン系顔料とナフトールAS系顔料または βーナフトール系のレーキ顔料とを併用するマゼンタトナーが記載されている。 しかしながら、これらのトナーは、画像形成装置において、トナー粒子間の接触 、供給ロールと現像ロール間、現像ロールと感光体間等の様々な状態で応力が掛 かったときに、トナーが割れることがあり、これにより流動性が低下したり、印 字濃度が低下したりする問題がある。更に、特開平10-312088号公報及 び特開2002-91086号公報の実施例で使用されているC.I.ピグメン トレッド57:1は耐候性が悪く、得られた画像が退色することがあり、特開2 000-181144号公報及び特開2002-91086号公報の実施例で使 用されているC. I. ピグメントレッド5やC. I. ピグメントレッド209は 、化合物中に塩素を含有するために、画像が形成された紙を焼却する際にダイオ キシンを発生することがあり環境問題を引き起こす恐れがある。

特開2002-156795号公報には、C. I. ピグメントレッド122、C. I. ピグメントバイオレット19及びC. I. ピグメントレッド150を含有



上述したようにキナクリドン系顔料を使用した場合、他の顔料を使用するよりは 耐光性は向上するものの、印字濃度が低下する傾向にある。キナクリドン系顔料 で印字濃度を高くするためには、顔料を多量に使用する必要が生じ、そのために コストアップするのみでなく、定着性が低下することがある。

### [0004]

一方、キナクリドン系顔料を用いないで、他のマゼンタ顔料であるナフトールA S系顔料のみを用いる検討がなされている。このナフトールAS系顔料は、モノ アゾ系とジスアゾ系に分類されるが、通常モノアゾ系顔料が広く採用されている

特開2000-81734号公報及び特開2002-182433号公報には、 実施例において、モノアゾ系顔料としてC. I. ピグメントレッド31を含有するマゼンタトナーが開示され、二成分現像方式で現像されている。しかしながら、本発明者らが検討した結果、これらのトナーを非磁性一成分現像方式に適用すると、印字濃度が低いばかりでなく、ホットオフセットが発生し、保存性も悪いことが分かった。

また、特開2002-72569号公報には、モノアゾ系顔料としてC. I. ピグメントレッド150を含有するマゼンタトナーが開示されている。しかしながら、本発明者らが検討した結果、このトナーはインキ印刷と色相からはほど遠く、印字濃度が低く、低温定着性が悪く、更に高温高湿下でカプリが発生することが分かった。

### [0005]

#### 【特許文献 1】

特開2002-156795号公報

#### 【特許文献2】

特開2000-81734号公報

#### 【特許文献3】

特開2002-72569号公報



### 【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、印字濃度が高く、カブリの発生がなく、インキ印刷と同等の色相を再現できるマゼンタトナーを提供することにある。

また、本発明の目的は、低温で定着でき、且つ低温低湿及び高温高湿の厳しい環 境下でもカブリの発生しないマゼンタトナーを提供することにある。

更に、本発明の目的は、画像形成装置内でトナーが割れて、流動性が低下することがなく、印字により得られた画像が退色することがなく、画像が形成された転写材を焼却しても環境問題を引き起こす恐れの少ないマゼンタトナーを提供することにある。

### [0007]

### 【課題を解決するための手段】

本発明者らは、この目的を達成すべく鋭意研究を行った結果、結着樹脂とマゼン 夕顔料とを含有するマゼンタトナー粒子を有するマゼンタトナーにおいて、マゼンタ顔料として特定の顔料を用いることにより、上記目的が達成されることを見出し、この知見に基づいて本発明を完成するに至った。

かくして、本発明によれば、結着樹脂とマゼンタ顔料とを含有するマゼンタトナー粒子を有するマゼンタトナーであり、該マゼンタ顔料がC. I. ピグメントレッド31とC. I. ピグメントレッド150とからなるマゼンタトナーが提供される。

### [0008]

#### 【発明の実施の形態】

以下、本発明について詳述する。

マゼンタトナー粒子は、結着樹脂とマゼンタ顔料とを必須成分として含有している。

#### [0009]

結着樹脂の具体例としては、ポリスチレン、スチレンーアクリル酸ブチル共重合体、ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂等の従来からトナーに広く用いられている 樹脂を挙げることができる。



本発明に用いるマゼンタ顔料は、C. I. ピグメントレッド31とC. I. ピグメントレッド150から成る。この2種の顔料からなるマゼンタ顔料を使用することによって、印字濃度が高く、インキ印刷のマゼンタと同等色相の画像を形成できるマゼンタトナーを得ることができる。また、顔料中に塩素を含有しないので、マゼンタトナーにより画像が形成された紙などの転写材を焼却しても環境問題を引き起こす恐れが少ない。

また、本発明に用いるマゼンタ顔料は、公知の方法により、マゼンタトナー粒子中での顔料の分散性を向上させる目的で、その表面をロジン化合物等に処理することが出来る。但し、マゼンタ顔料の量に対する処理剤の量が多すぎると、高温高湿下でカブリを発生することがあるので、処理剤の量は、マゼンタ顔料100質量部に対して、20質量部以下、好ましくは10質量部以下、更に好ましくは5質量部以下である。

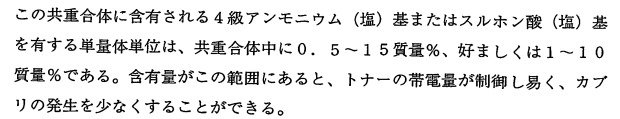
### [0011]

C. I. ピグメントレッド31とC. I. ピグメントレッド150の使用割合は、通常30:70~80:20、好ましくは40:60~70:30、更に好ましくは50:50~60:40である。

このマゼンタ顔料の量は、合計で、結着樹脂100質量部に対して、通常1~1 0質量部である。

#### [0012]

本発明では、マゼンタトナーの帯電量を制御する目的で、マゼンタトナー粒子は、通常使用されている帯電制御剤を含有させることが好ましい。帯電制御剤の中でも、結着樹脂との相溶性が高く、無色であり高速でのカラー連続印刷においても帯電性が安定したトナーを得ることができるので帯電制御樹脂を含有させることが好ましい。帯電制御樹脂は、特開昭63-60458号公報、特開平3-175456号公報、特開平3-243954号公報、特開平11-15192号公報などの記載に準じて製造される4級アンモニウム(塩)基含有共重合体や、特開平1-217464号公報、特開平3-15858号公報などの記載に準じて製造されるスルホン酸(塩)基含有共重合体を用いる。



### [0013]

帯電制御樹脂の重量平均分子量は、通常 2 , 000~50 , 000 、好ましくは 4 , 000~40 , 000 、 さらに好ましくは 6 , 000~30 , 000 である。重量平均分子量がこの範囲にあることにより、トナーの彩度や透明性を維持することができる。

帯電制御樹脂のガラス転移温度は、通常40~80℃、好ましくは45~75℃、さらに好ましくは45~70℃である。ガラス転移温度がこの範囲にあることにより、トナーの保存性と定着性をバランスよく向上させることができる。

帯電制御樹脂の量は、結着樹脂100質量部に対して、通常0.01~20質量部、好ましくは0.1~10質量部である。

### [0014]

本発明では、マゼンタトナー粒子に更に離型剤を含有させることが好ましい。離型剤としては、例えば、低分子量ポリエチレン、低分子量ポリプロピレン、低分子量ポリプチレンなどのポリオレフィンワックス類;キャンデリラ、カルナウバ、ライス、木ロウ、ホホバなどの植物系天然ワックス;パラフィン、マイクロクリスタリン、ペトロラクタムなどの石油系ワックスおよびその変性ワックス;フィッシャートロプシュワックスなどの合成ワックス;ペンタエリスリトールテトラミリステート、ペンタエリスリトールテトラパルミテート、ジペンタエリスリトールへキサミリステートなどの多官能エステル化合物;などが挙げられる。これらは1種あるいは2種以上を組み合わせて使用することができる。

### [0015]

これらの離型剤のうち、合成ワックス、末端変性ポリオレフィンワックス類、石油系ワックス、多官能エステル化合物が好ましい。多官能エステル化合物のなかでも示差走査熱量計により測定されるDSC曲線において、昇温時の吸熱ピーク温度が30~200℃、好ましくは40~160℃、更に好ましくは50~12



0℃の範囲にあるペンタエリスリトールエステルや、同吸熱ピーク温度が50~80℃の範囲にあるジペンタエリスリトールエステルが、トナーとしての定着ー剥離性バランスの面で特に好ましい。昇温時の吸熱ピーク温度が30~200℃の範囲にあるペンタエリスリトールエステルや同吸熱ピーク温度が50~80℃の範囲にあるジペンタエリスリトールエステルなどの多官能エステル化合物の中でも、分子量が1000以上であり、25℃でスチレン100質量部に対し5質量部以上溶解し、酸価が10mg/KOH以下であるものは定着温度低下に顕著な効果を示すので更に好ましい。吸熱ピーク温度は、ASTM D3418-82によって測定された値である。これらの離型剤を使用することにより、得られるトナーは低温定着性が改善され、定着領域が広がる(オフセットマージンが大きくなる)ので、従来から使用されている定着ロールにオフセット防止用液体を塗布した画像形成装置のみでなく、そのような防止用液体を塗布しない画像形成装置にも好ましく用いることができる。

上記離型剤の量は、結着樹脂100質量部に対して、通常0.5~50質量部、 好ましくは1~20質量部である。

### [0016]

マゼンタトナー粒子は、粒子の内部(コア層)と外部(シェル層)に異なる二つの重合体を組み合わせて得られる、所謂コアシェル型(または、「カプセル型」ともいう。)の粒子とすることができる。コアシェル型粒子では、内部(コア層)の低軟化点物質をそれより高い軟化点を有する物質で被覆することにより、定着温度の低温化と保存時の凝集防止とのバランスを取ることができるので好ましい。

通常、このコアシェル型粒子のコア層は前記結着樹脂、マゼンタ顔料、帯電制御 樹脂及び離型剤で構成され、シェル層は結着樹脂のみで構成される。

### [0017]

コアシェル型粒子の場合、コア粒子の体積平均粒径は3.0~12.0 $\mu$ m、好ましくは4.0~10.0 $\mu$ m、更に好ましくは5.0~8.0 $\mu$ mである。また、体積平均粒径(dv)と個数平均粒径(dp)の比である粒径分布(dv/dp)が1.0~1.3であると好ましく、1.0~1.2であると更に好まし



### [0018]

コアシェル型粒子のコア層とシェル層との質量比率は特に限定されないが、通常 80/20~99.9/0.1で使用される。

シェル層の割合を上記割合にすることにより、トナーの保存性と低温での定着性を兼備することができる。

### [0019]

コアシェル型粒子のシェル層の平均厚みは、通常 0.001~1.0μm、好ましくは 0.003~0.5μm、より好ましくは 0.005~0.2μmであると考えられる。厚みが大きくなると定着性が低下し、小さくなると保存性が低下する恐れがある。なお、コアシェル型のトナー粒子を形成するコア粒子はすべての表面がシェル層で覆われている必要はなく、コア粒子の表面の一部がシェル層で覆われていればよい。

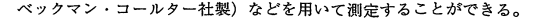
コアシェル型粒子のコア粒子径およびシェル層の厚みは、電子顕微鏡により観察できる場合は、その観察写真から無作為に選択した粒子の大きさおよびシェル厚みを直接測ることにより得ることができ、電子顕微鏡でコアとシェルとを観察することが困難な場合は、コア粒子の粒径およびトナー製造時に用いたシェルを形成する単量体の量から算定することができる。

### [0020]

マゼンタトナー粒子は、体積平均粒径(dv)が3.0~10.0 $\mu$ m、好ましくは4.0~9.0 $\mu$ m、更に好ましくは5.0~8.0 $\mu$ mである。粒径が小さいと流動性が低下して、転写性が低下したり、カスレが発生したりし、また印字濃度が低下する。逆に大きいとカブリやトナー飛散が発生し、画像の解像度が低下する。

体積平均粒径(dv)と個数平均粒径(dp)の比である粒径分布(dv/dp)が1.0~1.3であり、1.0~1.2であると更に好ましい。粒径分布が大きいとカスレが発生したり、転写性、印字濃度及び解像度の低下が起こったりする。

マゼンタトナー粒子の体積平均粒径及び粒径分布は、例えば、マルチサイザー(



#### [0021]

マゼンタトナー粒子は、粒子の長径(r 1)を短径(r s)で割って得られる平均球形度(r 1/r s)が 1~1. 3 であり、1. 0~1. 2 であるとより好ましく、1. 0~1. 15 であると更に好ましい。平均球形度が 1. 3 より大きくなると、転写性が低下することがある。

この平均球形度は、例えば、転相乳化法、溶解懸濁法及び重合法等を用いることにより容易に上記範囲とすることができる。

### [0022]

本発明のマゼンタトナーは、上述したマゼンタトナー粒子のみで構成してもよいが、クリーニング性、帯電性、流動性及び保存性を向上させるために外添剤を含有することが好ましい。外添剤は、ヘンシェルミキサーなどの混合機に入れて撹拌することによって、マゼンタトナー粒子の表面に付着または一部埋め込ませる

外添剤としては、六面体の無機微粒子を含有することが好ましい。六面体の無機 微粒子は、その形状が立方体や直方体などの六面体をなすものであるが、六面体 の頂点が丸みを帯びるなど多少変形していてもよい。また、六面体を構成する稜 のうち、最も長い稜と最も短い稜との比が、1~2であると好ましく、その比が 1であると更に好ましい。

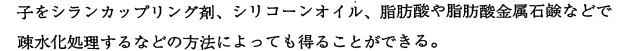
#### [0023]

六面体の無機微粒子は、その化学構造において、特に限定がないが、代表的なものとして、炭酸カルシウムが挙げられる。

六面体の無機微粒子の体積平均粒径は特に限定されないが、通常、0.05~1 0μmである。体積平均粒径が小さいとクリーニング性が低下し、逆に大きいと 流動性が低下してカスレが発生したり、画像欠損を引き起こしたりすることがあ る。

#### [0024]

これらの六面体の無機微粒子は、疎水化処理されているものが好ましい。疎水化 処理された六面体の無機微粒子は、一般に市販されているが、未処理の無機微粒



### [0025]

六面体の無機微粒子の添加量は特に限定されないが、マゼンタトナー粒子100 質量部に対して、通常0.05~5質量部、好ましくは0.1~3質量部である 。この量が少ないとクリーニング性を良くできないことがあり、逆に多くなると 流動性が低下しカスレが発生することがある。

### [0026]

六面体の無機微粒子以外に、外添剤として、その形状が球状や不定形の微粒子を含有することが好ましい。形状が球状や不定形の微粒子としては、無機微粒子と有機微粒子の何れを使用してもよいが、トナーの流動性や帯電性を制御する点から無機微粒子が好ましい。これらの微粒子は、1種あるいは2種以上を組み合わせて使用することができる。

### [0027]

球状や不定形の無機微粒子としては、例えば、シリカ、酸化チタン、酸化アルミニウム、酸化亜鉛、酸化錫、チタン酸バリウム、チタン酸ストロンチウムなどが挙げられるが、これらの中でもシリカは印刷時のカブリが少ないので好ましい。無機微粒子の体積平均粒径は、特に限定されないが、通常5~500nm、好ましくは5~100nm、更に好ましくは7~50nmである。体積平均粒径が小さいと低温低湿時にチャージアップして印字濃度が低下し、逆に大きいと流動性が低下してカスレ易くなることがある。無機微粒子の体積平均粒径は、例えば、粒子の電子顕微鏡写真を撮影し、その写真を画像処理解析装置((株)ニレコ製、商品名「ルーゼックスIID」)を用いて測定することができる。

また、これらの無機微粒子は、メタノール法で測定される疎水化度が30~90 %であるものが好ましい。

無機微粒子の添加量は特に限定されないが、マゼンタトナー粒子100質量部に対して、通常0.1~5質量部、好ましくは0.3~3質量部である。この量が少ないと流動性が低下してカスレが発生することがあり、逆に多くなると流動性が良くなり過ぎてカブリが発生することがある。

### [0028]

球状や不定形の有機微粒子は特に限定されないが、粒子同士のブロッキングを抑制するという点から、微粒子を構成する化合物のガラス転移温度又は融点が、80~250℃のものが好ましく、90~200℃のものが更に好ましい。

有機微粒子を構成する化合物として、メタクリル酸メチル重合体、スチレンーメタクリル酸メチル共重合体等が挙げられる。

有機微粒子の体積平均粒径は特に限定されないが、通常 $0.1\sim1~\mu$  m、好ましくは $0.1\sim0.8~\mu$  mである。また、その球形度(r1/rs)も特に限定されないが、通常 $1.0\sim1.3$ 、好ましくは $1.0\sim1.2$ である。体積平均粒径が小さいとフィルミングの発生が防止できないことがあり、逆に大きいと流動性が低下することがある。また、球形度が大きいと転写性が低下することがある

有機微粒子の添加量は特に限定されないが、マゼンタトナー粒子100質量部に対して、通常0.05~1質量部、好ましくは0.1~0.5質量部である。この量が少ないとフィルミングが起こり易く、逆に多くなると流動性が悪くなりカスレ易くなる恐れがある。

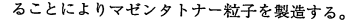
#### [0029]

本発明では、マゼンタトナー粒子は、その製法によって特に限定されず、(1) 粉砕法、(2)乳化重合法や懸濁重合法などの重合法、(3)溶解懸濁法等により製造することができる。これらの中でも、高解像度の画質や印刷の高速化に対応できるトナーを得る観点から重合法が好ましく、特に懸濁重合法により得られた実質的に球状のマゼンタトナー粒子が好ましい。粒子を球状にすることにより、画像形成装置内でトナーが割れて、流動性が低下することが無くなる。

### [0030]

以下、懸濁重合法によるマゼンタトナー粒子の製造方法について説明する。

懸濁重合法では、結着樹脂原料である重合性単量体中にマゼンタ顔料、帯電制御 樹脂、離型剤等を溶解あるいは分散させ、分散安定剤を含有する水系分散媒体中 に懸濁させ、重合開始剤を添加後、所定温度まで加温して重合を開始する。重合 終了後、残留する重合性単量体を留去して、次いで、濾過、洗浄、脱水、乾燥す



### [0031]

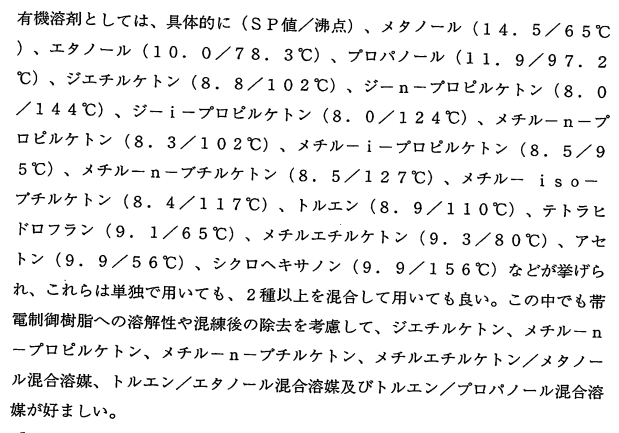
本発明では、予めマゼンタ顔料と帯電制御樹脂を混合して製造した帯電制御樹脂組成物を使用することが好ましい。その際、マゼンタ顔料は、帯電制御樹脂100質量部に対して、通常10~200質量部、好ましくは20~150質量部である。

帯電制御樹脂組成物の製造には、有機溶剤を用いることが好ましい。有機溶剤を用いることで、帯電制御樹脂が柔らかくなり、マゼンタ顔料と混合し易くなる。有機溶剤を用いない場合は、樹脂が柔らかくなる程度の温度まで、加温して混合する必要がある。有機溶剤を用いる場合、特に有機溶剤の沸点が低いときには、加温すると有機溶剤が蒸発することがあるので、室温で、あるいは冷却して行なう方が好ましい。尚、トナー中に有機溶剤が残存していると臭気の問題が発生することがあるので、有機溶剤は、帯電制御樹脂組成物の製造過程又はトナーの製造過程のいずれかで除去されることが好ましい。有機溶剤を用いない場合は、樹脂が柔らかくなる程度の温度まで、加温して混合する必要がある。

有機溶剤の量は、帯電制御樹脂100質量部に対して0~100質量部、好ましくは5~80質量部、さらに好ましくは10~60質量部であり、この範囲にあると分散性と加工性のバランスが優れる。また、このとき、有機溶剤は、一度に全量を添加しても、あるいは混練状態を確認しながら、何回かに分割して添加しても良い。

### [0032]

有機溶剤を用いる場合は、その溶解度係数(以下、SP値という。)が8~15 [cal/cm3] 1/2であり、沸点が50~150℃の範囲のものが好ましい。SP値が8 [cal/cm3] 1/2より小さいと極性が小さくなって帯電制御樹脂を溶解させることができないことがあり、また逆にSP値が15 [cal/cm3] 1/2より大きいと極性が高くなって帯電制御樹脂を溶解させることができないことがある。一方、沸点が50℃より低いと混練により発生する熱で有機溶剤が蒸発することがあり、逆に150℃より高いと混練後、有機溶剤を除去することが困難になることがある。



### [0033]

混合は、ロール、プラスチコーダー(ブラベンダー社製)、ラボプラストミル( 東洋精機社製)、ニーダー、一軸押出機、二軸押出機、バンバリー、ブス・コニ ーダー等を用いて行うことができる。有機溶剤を用いる場合は、臭気や毒性の問 題が有るので、有機溶剤が漏れない密閉系の混練機が好ましい。

また、混合機にはトルクメーターが設置されていることが、トルクのレベルで分散性を管理することができるので好ましい。

帯電制御樹脂組成物の量は、後述する結着樹脂を得るための重合性単量体100 質量部に対して、通常、2~20質量部、好ましくは3~15質量部である。これが少ないと、帯電制御が不充分で、カブリが生じることがあり、逆に多いと、 高温高湿下で吸湿して、カブリが生じることがある。

### [0034]

結着樹脂を得るための重合性単量体として、モノビニル単量体、架橋性単量体、マクロモノマー等を挙げることができる。この重合性単量体が重合され、結着樹脂成分となる。

モノビニル単量体としては、具体的にはスチレン、ビニルトルエン、αーメチルスチレン等の芳香族ビニル単量体;(メタ)アクリル酸;(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸プロピル、(メタ)アクリル酸ブチル、(メタ)アクリル酸2ーエチルヘキシル、(メタ)アクリル酸シクロヘキシル、(メタ)アクリル酸イソボニル、(メタ)アクリル酸ジメチルアミノエチル、(メタ)アクリルアミド等の(メタ)アクリル酸の誘導体;エチレン、プロピレン、ブチレン等のモノオレフィン単量体;等が挙げられる。

モノビニル単量体は、単独で用いても、複数の単量体を組み合わせて用いても良い。これらモノビニル単量体のうち、芳香族ビニル単量体単独、芳香族ビニル単量体と (メタ) アクリル酸の誘導体との併用などが好適に用いられる。

### [0035]

モノビニル単量体と共に、架橋性単量体及び重合体を用いるとホットオフセット が有効に改善される。架橋性単量体は、2個以上のビニル基を有する単量体であ る。具体的には、ジビニルベンゼン、ジビニルナフタレン、およびこれらの誘導 体等の芳香族ジビニル化合物;エチレングリコールジメタクリレート、ジエチレ ングリコールジメタクリレート等のジエチレン性不飽和カルボン酸エステル:N 、Nージビニルアニリン、ジビニルエーテル等のビニル基を2個有する化合物、 ペンタエリスリトールトリアリルエーテルやトリメチロールプロパントリアクリ レート等のビニル基を3個以上有する化合物等を挙げることができる。架橋性重 合体は、重合体中に2個以上のビニル基を有する重合体のことであり、具体的に は、分子内に2個以上の水酸基を有するポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエ ステル及びポリエチレングリコール等の重合体と、アクリル酸やメタクリル酸等 の不飽和カルボン酸単量体を縮合反応することにより得られるエステルを挙げる ことができる。これらの架橋性単量体及び架橋性重合体は、それぞれ単独で、あ るいは2種以上組み合わせて用いることができる。使用量は、モノビニル単量体 100質量部当たり、通常10質量部以下、好ましくは、0.1~2質量部であ る。

#### [0036]

また、モノビニル単量体と共に、マクロモノマーを用いると、保存性と低温での

定着性とのバランスが良好になるので好ましい。マクロモノマーは、分子鎖の末端に重合可能な炭素ー炭素不飽和二重結合を有するもので、数平均分子量が、通常、1,000~30,000のオリゴマーまたはポリマーである。数平均分子量が上記範囲にあると、マクロモノマーの溶融性を損なうことなく、定着性および保存性が維持できるので好ましい。

マクロモノマー分子鎖の末端に有る重合可能な炭素ー炭素不飽和二重結合としては、アクリロイル基、メタクリロイル基などを挙げることができ、共重合のし易さの観点からメタクリロイル基が好ましい。

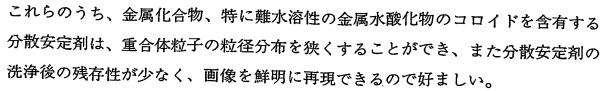
### [0037]

マクロモノマーは、前記モノビニル単量体を重合して得られる重合体のガラス転移温度よりも、高いガラス転移温度を有する重合体を与えるものが好ましい。本発明に用いるマクロモノマーの具体例としては、スチレン、スチレン誘導体、メタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、アクリロニトリル、メタクリロニトリル等を単独でまたは2種以上を重合して得られる重合体、ポリシロキサン骨格を有するマクロモノマーなどを挙げることができるが、その中でも、親水性のもの、特にメタクリル酸エステルまたはアクリル酸エステルを単独でまたはこれらを組み合わせて重合して得られる重合体が好ましい。

マクロモノマーを使用する場合、その量は、モノビニル単量体100質量部に対して、通常、0.01~10質量部、好適には0.03~5質量部、さらに好適には0.05~1質量部である。マクロモノマーの使用量が上記範囲にあると、保存性を維持したままで、定着性が低下することがないので好ましい。

### [0038]

分散安定剤としては、例えば、硫酸バリウム、硫酸カルシウムなどの硫酸塩;炭酸バリウム、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウムなどの炭酸塩;リン酸カルシウムなどのリン酸塩;酸化アルミニウム、酸化チタン等の金属酸化物;などの金属化合物や、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化第二鉄等の金属水酸化物;ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ゼラチン等水溶性高分子;アニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、両性界面活性剤等を挙げることができ、これらは、単独で用いても、2種類以上を組み合わせても良い。



### [0039]

難水溶性金属水酸化物のコロイドは、その粒径分布において、小粒径側から起算した個数累計が50%である粒径Dp50が $0.5\mu$ m以下で、90%である粒径Dp90が $1\mu$ m以下であることが好ましい。コロイドの粒径が大きくなると重合の安定性が崩れ、またトナーの保存性が低下する。

### [0040]

分散安定剤は、重合性単量体100質量部に対して、通常、0.1~20質量部の割合で使用する。この割合が上記範囲にあることで、充分な重合安定性が得られ、重合凝集物の生成が抑制され、所望の粒径のトナーを得ることができるので好ましい。

### [0041]

重合開始剤としては、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム等の過硫酸塩;4, 4, -アゾビス(4-シアノ吉草酸)、2, 2, -アゾビス(2-メチルーN-(2-ヒドロキシエチル)プロピオンアミド)、2, 2, -アゾビス(2-アジビス(2-アジビス(2-アジビス(2-アジビス(2-アジビス(2-アジビス(2, 4-ジメチルバレロニトリル)、2, 2, -アゾビスイソブチロニトリル等のアゾ化合物;ジーセーブチルパーオキシド、ジクミルパーオキシド、ラウロイルパーオキシド、ベンブイルパーオキシド、1-ブチルパーオキシド、1-ブチルパーオキシド、1-アジールハーオキシピバレート、ジーイソプロピルパーオキシジカーボネート、1-アチルパーオキシピバレート、1-アナリート、1-アナリート、1-アナリート、1-アナリート等の過酸化物類などを例示することができる。また、これら重合開始剤と還元剤とを組み合わせたレドックス開始剤を挙げることができる。

### [0042]

こうした中でも特に、使用される重合性単量体に可溶な油溶性の重合開始剤を選

択することが好ましく、必要に応じて水溶性の重合開始剤をこれと併用することもできる。上記重合開始剤は、重合性単量体100質量部に対して、0.1~20質量部、好ましくは0.3~15質量部、更に好ましくは0.5~10質量部用いる。

重合開始剤は、重合性単量体組成物中に予め添加することができるが、懸濁重合の場合は重合性単量体組成物の液滴形成工程終了後の懸濁液、乳化重合の場合は 乳化工程終了後の乳化液に、直接添加することもできる。

### [0043]

また、重合に際して、分子量調整剤を使用することが好ましい。分子量調整剤としては、例えば、t-ドデシルメルカプタン、n-ドデシルメルカプタン、n-オクチルメルカプタン、2, 2, 4, 6, 6-ペンタメチルヘプタン-4-チオール等のメルカプタン類;四塩化炭素、四臭化炭素等のハロゲン化炭化水素類;などを挙げることができる。これらの分子量調整剤は、重合開始前、あるいは重合途中に添加することができる。分子量調整剤は、重合性単量体 100 質量部に対して、通常、 $0.01\sim10$  質量部、好ましくは $0.1\sim5$  質量部の割合で用いられる。

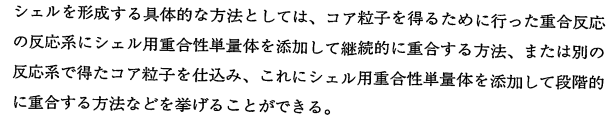
### [0044]

上述した、好ましいコアシェル型マゼンタトナー粒子を製造する方法としては、スプレイドライ法、界面反応法、in situ重合法、相分離法などの方法が挙げられる。具体的には、粉砕法、重合法、会合法又は転相乳化法により得られたマゼンタトナー粒子をコア粒子として、それに、シェル層を被覆することによりコアシェル型マゼンタトナー粒子が得られる。この製造方法の中でも、in situ重合法や相分離法が、製造効率の点から好ましい。

#### [0045]

in situ重合法によるコアシェル型マゼンタトナー粒子の製造方法を以下に説明する。

コア粒子が分散している水系分散媒体中に、シェルを形成するための重合性単量体(シェル用重合性単量体)と重合開始剤を添加し、重合することでコアシェル型マゼンタトナー粒子を得ることができる。



シェル用重合性単量体は反応系中に一括して添加しても、またはプランジャポンプなどのポンプを使用して連続的もしくは断続的に添加してもよい。

### [0046]

シェル用重合性単量体としては、スチレン、アクリロニトリル、メチルメタクリレートなどのガラス転移温度が80℃を超える重合体を形成する単量体をそれぞれ単独で、あるいは2種以上組み合わせて使用することができる。

### [0047]

シェル用重合性単量体を添加する際に、水溶性の重合開始剤を添加することがコアシェル型マゼンタトナー粒子を得やすくなるので好ましい。シェル用重合性単量体の添加の際に水溶性重合開始剤を添加すると、シェル用重合性単量体が移行したコア粒子の外表面近傍に水溶性重合開始剤が進入し、コア粒子表面に重合体(シェル)を形成しやすくなると考えられる。

### [0048]

水溶性重合開始剤としては、過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム等の過硫酸塩; 2 , 2 ' - アゾビス(2 - メチル- N- (2 - ヒドロキシエチル)プロピオンアミド)、 2 , 2 ' - アゾビス- (2 - メチル- N- (1 , 1 - ビス (ヒドロキシメチル)エチル)プロピオンアミド)等のアゾ系開始剤などを挙げることができる。水溶性重合開始剤の量は、シェル用単量体 1 0 0 質量部に対して、通常、0 . 1  $\sim$  5 0 質量部、好ましくは 1  $\sim$  3 0 質量部である。

### [0049]

### 【実施例】

以下に、実施例および比較例を挙げて、本発明を更に具体的に説明するが、本発明は、これらの実施例のみに限定されるものではない。なお、部および%は、特に断りのない限り質量基準である。

本実施例では、以下の方法で評価した。



### [0050]

マゼンタトナー特性

# (1) マゼンタトナー粒子の平均粒径と粒径分布

マゼンタトナー粒子の体積平均粒径(dv)及び粒径分布即ち体積平均粒径と個数平均粒径(dp)との比(dv/dp)は、マルチサイザー(ベックマン・コールター社製)により測定した。このマルチサイザーによる測定は、アパーチャー径: $100\mu$ m、媒体:イソトンII、濃度10%、測定粒子個数:10000000個の条件で行った。

### (2) 平均球形度

走査型電子顕微鏡でトナーの写真を撮影し、その写真をネクサス9000型のソフトを組み込んだ画像処理装置で読み込み、トナーの長径r1を短径r8で割った値(r1/r8)を測定した。トナーは100個測定し、得られた100個の測定値の平均を計算した。

### [0051]

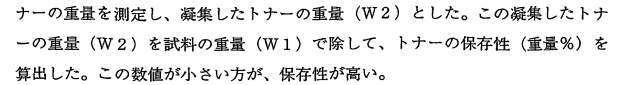
### (3) 帯電量

温度10℃、湿度20%の(L/L)環境、温度23℃、湿度50%の(N/N) 環境、温度35℃、湿度80%の(H/H)環境下における帯電量を測定した。

トナーの帯電量は、市販の非磁性一成分現像方式のプリンター(沖データ社製、商品名「マイクロライン3010C」)にトナーを入れ、前記環境下で1昼夜放置後、ハーフトーンの印字パターンを5枚印字し、その後、現像ローラ上のトナーを吸引式帯電量測定装置に吸引し、帯電量と吸引量から単位質量当たりの帯電量を測定した。

### (4) 保存性

保存性の評価は、試料としてトナー約20gを精秤して(W1)、密閉した容器に入れて、密閉した後、温度を55  $\mathbb{C}$ にした恒温水槽の中に沈め、8 時間経過した後に取り出して、42  $\mathbb{Z}$   $\mathbb{Z}$   $\mathbb{Z}$  の節いの上にできるだけ構造を破壊しないように移し、粉体測定機「 $\mathbb{P}$   $\mathbb{P}$   $\mathbb{Z}$   $\mathbb{Z$ 



### [0052]

### 画質評価

#### (1) 色調

前述したプリンターに印字用紙をセットし、現像装置にトナーを入れ、温度23 ℃及び湿度50%の(N/N)環境下で一昼夜放置後、ベタ印字を行い、分光色 差計(日本電色社製、機種名「SE2000」)でL\*a\*b\*表色系で測定し た。JapanColorのマゼンタとの色相角差は、同様にして測定したJa panColor標準用紙の色調とトナーを印字して得られた色調を、L\*C\* H\*表色系の座標として表し、下記式により色相角差△Hを算出した。

 $\Delta H * = ((\Delta E *) 2 - (\Delta L *) 2 - (\Delta C *) 2) 1/2$ 

ここで、 ΔE\*:L\*a\*b\*表色系による色差

ΔL\*:L\*a\*b\*表色系における二つの物体色の明度指数差

ΔC\*:L\*a\*b\*表色系における二つの物体色abクロマの差

を表し、ベタ印字を行ったときの紙面上のトナー付着量は、0.45mg/cm 2程度になるように調整した。

### (2) 印字濃度

前述したプリンターに印字用紙をセットし、現像装置にトナーを入れ、温度35 ℃及び湿度80%の(H/H)環境下で一昼夜放置後、5%濃度で初期から連続 印字を行い、20,000枚目印字時にベタ印字を行い、カラー反射型濃度計( X-ライト社製、機種名「404A」)を用いて、印字濃度を測定した。

#### [0053]

#### (3) カブリ

前述したプリンターを用いて、温度10℃、湿度20%の(L/L)環境、温度23℃、湿度50%の(N/N)環境、温度35℃、湿度80%の(H/H)環境の各環境下で一昼夜放置後、5%濃度で連続印字を行い、20,000枚印字後に、白紙印字を行い、印字を途中で停止させ、現像後の感光体上にある非画像

部のトナーを粘着テープ(住友スリーエム社製、スコッチメンディングテープ810-3-18)で剥ぎ取り、それを新しい印字用紙に貼り付けた。次に、その粘着テープを貼り付けた印字用紙の色調(B)を、前記分光色差計で測定し、同様にして、粘着テープだけを貼り付けた印字用紙の色調(A)を測定し、それぞれの色調をL\*a\*b\*空間の座標として表し、色差 $\Delta E*$ を算出して、カブリ値とした。この値の小さい方が、カブリが少ないことを示す。

### [0054]

### (4) 定着温度

上述したプリンターの定着ロール部の温度を変化できるように改造して、定着ロールの温度を変化させて、5℃刻みで、それぞれの温度でのトナーの定着率を測定し、温度と定着率の関係を求める定着試験を行った。

定着率は、変化させた定着ロールの温度を安定化させるため5分以上放置し、その後改造プリンターで印字用紙にベタ印字を行い、印字した用紙のベタ領域について、テープ剥離操作前後の印字濃度の比率から計算した。すなわち、テープ剥離前の画像濃度をID前、テープ剥離後の画像濃度をID後として、定着率は、次式から算出した。

定着率(%)=(ID後/ID前)×100

ここで、テープ剥離操作とは、試験用紙の測定部分に粘着テープ(住友スリーエム社製スコッチメンディングテープ810-3-18)を貼り、一定圧力で押圧して付着させ、その後、一定速度で紙に沿った方向に粘着テープを剥離する一連の操作である。

この定着試験において、定着率80%に該当する定着ロール温度を、トナーの定着温度とした。

### (5) ホットオフセット温度

定着温度測定と同様に、定着ロール温度を変化させて、ベタ印字を行い、ホットオフセットの発生する温度を測定した。ホットオフセットが発生した時の定着ロール温度をトナーのホットオフセット温度とした。

#### [0055]

#### (実施例1)

スチレン82%、アクリル酸n-ブチル11%及び2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸7%からなる単量体混合物を重合してなる帯電制御樹脂(重量平均分子量1.8万、ガラス転移温度67%)100部に、メチルエチルケトン24部、メタノール6部を分散させ、冷却しながらロールにて混練した。帯電制御樹脂がロールに巻き付いたところで、マゼンタ顔料として、C.I.ピグメントレッド3155部とC.I.ピグメントレッド15045部を徐々に添加して、1時間混練を行い、帯電制御樹脂組成物を製造した。この時、ロール間隙は、初期1mmであり、その後徐々に間隙を広げ、最後は3mmまで広げ、有機溶剤(メチルエチルケトン/メタノール=4/1混合溶剤)は、帯電制御樹脂の混練状態に合わせ何回か追加した。

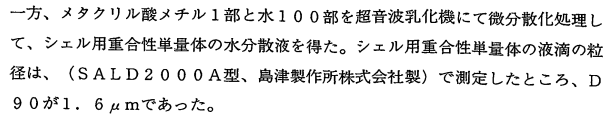
帯電制御樹脂組成物の一部を取り出した後、トルエンを加えて溶解させ、トルエンの帯電制御樹脂組成物の5%溶液にした。ガラス板上に間隙が $30\mu$ mのドクターブレードで混合溶液を塗布、乾燥させ、シートを作製した。このシートを光学顕微鏡にて観察したところ、 $100\mu$ m平方に存在する、長径が $0.2\mu$ m以上の着色剤粒子は存在しなかった。

### [0056]

イオン交換水 250 部に塩化マグネシウム(水溶性多価金属塩) 9.8 部を溶解した水溶液に、イオン交換水 50 部に水酸化ナトリウム(水酸化アルカリ金属) 6.9 部を溶解した水溶液を攪拌下で徐々に添加して、水酸化マグネシウムコロイド(難水溶性の金属水酸化物コロイド)分散液を調製した。調整したコロイドの粒径分布を測定したところ、粒径は、D 50 (個数粒径分布の 50 %累計値)が 0.38  $\mu$  mで、D 90 (個数粒径分布の 90 %累計値)が 0.82  $\mu$  mであった。

### [0057]

スチレン80.5部、アクリル酸 n ーブチル19.5部、ジビニルベンゼン0.5部及びポリメタクリル酸エステルマクロモノマー(東亜合成化学工業社製、商品名「AA6」)0.25部からなるコア用重合性単量体と、上述した帯電制御樹脂組成物12部、TDM2部及びジペンタエリスリトールへキサミリステート10部を攪拌、混合して、均一分散し、コア用重合性単量体組成物を得た。



### [0058]

前記により得られた水酸化マグネシウムコロイド分散液に、前記コア用重合性単量体組成物を投入し、液滴が安定するまで攪拌し、そこに t ープチルパーオキシー2ーエチルヘキサノエート(日本油脂社製「パーブチル〇」)6部を添加後、エバラマイルダーを用いて15,000 r p mの回転数で30分間高剪断攪拌して、更に小さい単量体混合物の液滴を形成させた。このコア用重合性単量体組成物の水分散液を、攪拌翼を装着した反応器に入れ、90℃で重合反応を開始させ、重合転化率がほぼ100%に達したときに、サンプリングし、コアの粒径を測定した。この結果、7.4 $\mu$ mであった。前記シェル用重合性単量体の水分散液、及び蒸留水65部に溶解した2,2'ーアゾビス(2ーメチルーNー(2ーヒドロキシエチル)ープロピオンアミド(和光純薬社製、商品名「VA-086」)0.2部を反応器に入れた。8時間重合を継続した。次いで、攪拌を維持しながら、水分散液を80℃まで降温して、この温度を維持しながらN2を吹き込んで残留重合性単量体を留去した後、冷却して、p H9.5のマゼンタトナー粒子の水分散液を得た。

### [0059]

前記により得たマゼンタトナー粒子の水分散液を攪拌しながら、硫酸により系のpHを5以下にして酸洗浄(25℃、10分間)を行い、濾過により水を分離した後、新たにイオン交換水500部を加えて再スラリー化し水洗浄を行った。その後、再度、脱水と水洗浄を数回繰り返し行って、固形分を濾過分離した後、乾燥機にて45℃で2昼夜乾燥を行い、マゼンタトナー粒子を得た。

### [0060]

乾燥したマゼンタトナー粒子を取り出し、測定した体積平均粒径(dv)は $7.4\mu$ mであり、体積平均粒径(dv)/個数平均粒径(dp)は1.23であった。r1/rsは<math>1.1であった。

前記により得られたマゼンタトナー粒子100部に、体積平均粒径 $0.3\mu$ mのキューブ状の炭酸カルシウム(丸尾カルシウム社製、商品名「CUBE-03BHS」)0.3部、疎水化処理された不定形のシリカ微粒子A(日本アエロジル社製、商品名「RX-300」)0.5部、疎水化処理された不定形のシリカ微粒子B(日本アエロジル社製、商品名「RX-50」)2.0部、ヘンシェルミキサーを用いて混合してマゼンタトナーを調製した。

得られたトナーの特性及び画質評価の結果を表1に示す。

### [0061]

#### (比較例1)

高速撹拌装置TK式ホモミキサー(特殊機化工業社製)を具備した2リットル用4ッロフラスコ中に、イオン交換水360質量部と0.1mol/リットルーNa3PO4水溶液430質量部を投入し、高速撹拌装置の回転数を12000rpmに設定し、65℃に加温せしめた。ここに1.0mol/リットルーCaCl2水溶液34質量部を添加し、微小な難水溶性分散安定剤Ca3(PO4)2を含む水系分散媒体を調製した。

### [0062]

一方、スチレン43部、アビエチン酸カルシウムで処理したC. I. ピグメントレッド122 4.5部(内アビエチン酸カルシウム量0.5部)、アビエチン酸カルシウムで処理したC. I. ピグメントレッド150 2.3部(内アビエチン酸カルシウム量0.3部)、荷電制御剤(オリエント化学社製 商品名「E-89」) 3部及びポリエステル樹脂6部 (ピーク分子量=5000、酸価=20mgKOH/g)からなる混合物をアトライター(三井金属社製)を用い3時間分散し、顔料分散組成物を調製した。

### [0063]

更に、別容器にて、スチレン40部、アクリル酸n-ブチル17部、ジビニルベンゼン0.2部、ワックス成分15部(高級アルコールワックス、融点=70  $\mathbb C$  )からなる混合物に、前記顔料分散組成物全量(58.8部)を添加し、70  $\mathbb C$  に加温しながら分散、溶解せしめた後、2,2  $^{\prime}$   $^{\prime}$ 



次に、前記水系分散媒体中に該重合性単量体組成物を投入し、内温65℃のN2雰囲気下で、高速撹拌装置の回転数を15000rpmに維持しつつ、5分間撹拌し、該重合性単量体組成物の液滴を形成させた。その後、撹拌装置をパドル撹拌羽根に具備したものに換え、200rpmで撹拌しながら同温度に保持し、重合性単量体の重合転化率がほぼ100%になったところで重合反応を完了した。重合終了後、加熱減圧下で残存重合性単量体を留去し、次いで、冷却後に希塩酸を添加して難水溶性分散剤を溶解せしめた。更に水洗浄を数回繰り返した後、乾燥処理を行い、マゼンタトナー粒子を得た。

### [0065]

前記により得られたマゼンタトナー粒子100部に、疎水化処理された不定形のシリカ微粒子(日本アエロジル社製、商品名「R-202」)1.5部を、ヘンシェルミキサーを用いて混合してマゼンタトナーを調製した。

得られたマゼンタトナーの特性、画質評価の結果を表1に示す。

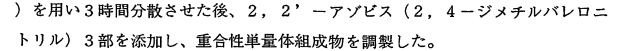
#### [0066]

### (比較例2)

高速撹拌装置TK式ホモミキサー(特殊機化工業社製)を具備した2リットル用4ッロフラスコ中に、イオン交換水360質量部と0.1mo1/リットルーNa3PO4水溶液430質量部を投入し、高速撹拌装置の回転数を12000 rpmに設定し、65℃に加温せしめた。ここに1.0mo1/リットルーCaC12水溶液34質量部を添加し、微小な難水溶性分散安定剤Ca3(PO4)2を含む水系分散媒体を調製した。

### [0067]

一方、分散質として、スチレン83部、アクリル酸nーブチル17部、アビエチン酸カルシウムで処理したC. I. ピグメントレッド150 6.6部(内アビエチン酸カルシウム量0.6部)、ポリエステル樹脂(Mw=25000)5部、ジーtーブチルサリチル酸0.03部及びエステルワックス(Mn=1,000、Mw/Mn=1.9)15部からなる混合物をアトライター(三井金属社製



### [0068]

次に、前記水系分散媒体中に該重合性単量体組成物を投入し、内温60℃のN2雰囲気下で、高速撹拌装置の回転数を15000rpmに維持しつつ、5分間撹拌し、該重合性単量体組成物の液滴を形成させた。その後、撹拌装置をパドル撹拌羽根に具備したものに換え、200rpmで撹拌しながら同温度に保持し、5時間重合を行った。

重合終了後、水系媒体中に炭酸水素ナトリウムを添加してpHを11に再調整し、更に、水溶性開始剤である過硫酸カリウムを1部添加した後、内温を80℃、350mmHgの減圧下で5時間蒸留を行い、次いで、冷却後に希塩酸を添加して水系分散媒体のpHを1.2にして難水溶性分散剤を溶解せしめた。更に濾過、水洗浄を数回繰り返し、固液を分離した後、乾燥処理を行い、マゼンタトナー粒子を得た。

### [0069]

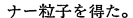
前記により得られたマゼンタトナー粒子100部に、疎水化処理された平均粒径 30nmの酸化チタンと疎水化処理されたシリカ微粒子(日本アエロジル社製、商品名「R-202」)を0.7部づつ添加した後、ヘンシェルミキサーを用いて混合してマゼンタトナーを調製した。

得られたマゼンタトナーの特性、画質評価の結果を表1に示す。

#### [0070]

#### (比較例3)

ヘンシェルミキサーにより、ポリエステル樹脂(プロポキシ化ビスフェノールAとフマール酸との縮合ポリマー、酸価:10.8mgKOH/g)100部、負荷電性制御剤(ジーtーブチルサリチル酸のアルミ化合物)4部、 C. I. ピグメントレッド31 5部を十分に予備混合を行い、二軸式押し出し機で溶融混練し、冷却後ハンマーミルを用いて約1~2mm程度粗粉砕し、次いでエアージェット方式による微粉砕機で微粉砕した。更に得られた微粉砕物を多分割分級装置で微粉及び粗粉を同時に厳密に除去して、重量平均径8.0μmのマゼンタト



### [0071]

前記により得られたマゼンタトナー粒子100部に、疎水化処理されたシリカ微 粒子(日本アエロジル社製、商品名「R-202」) 1.5部を、ヘンシェルミ キサーを用いて混合してマゼンタトナーを調製した。

得られたマゼンタトナーの特性、画質評価の結果を表1に示す。

### [0072]

### 【表1】

	JapanColor	実施例	比較例		
	Magenta	1	1	2	3
マゼンタ顔料		PR31	PR122	PR150	PR31
		PR150	PR150		
トナー特性					
体積平均粒径(μm)	l .	7.2	8. 2	7.8	8.0
粒径分布		1. 23	1.39	1.42	1.47
平均球形度		1. 13	1. 20	1. 22	1. 53
帯電量(μC/g)					
L/L環境		-42	-60	-30	-35
N/N環境		-32	-55	-25	-25
H/H環境	1	-35	-18	-14	-20
保存性(%)		2.0	3. 5	4. 5	50
画質評価			******************************	**************************	************************
色相					
L*	44. 26	43. 92	51. 17	49. 20	48. 72
a*	69. 06	66. 49	64. 56	59.83	<b>57. 43</b>
b*	<b>-9. 37</b>	<b>−</b> 5. 65	-16. 49	4. 21	-1. 73
色相角差(Δ H)		3. 24	7. 85	13. 23	6. 62
紙面上付着量(mg/cm²)		0. 45	0.45	0.46	0.44
画像濃度		1. 49	1.34	1.39	1.31
カブリ	İ	l	1		
L/L環境		0. 3	1.5	0.7	0.4
N/N環境	I	0. 1	1.1	1.5	1.2
H/H環境		0.7	2.4	6. 2	1.1
定 <b>着温度(℃)</b>		140	170	170	140
ホットオフセット温度(°C)		200	200	200	150

注) PR31: C. I. ピグメントレッド31 PR122: C. I. ピグメントレッド122 PR150: C. I. ピグメントレッド150

#### [0073]

表1のトナーの評価結果から、以下のことがわかる。

マゼンタ顔料として、本発明で規定したものと異なるC. I. ピグメントレッド



122及びC. I. ピグメントレッド150を使用した比較例1のマゼンタトナーは、インキにより印刷されたJapanColor標準用紙のマゼンタとは色相が離れており、印字濃度が低く、各環境下でカブリが発生し易く、低温定着性が悪いことがわかる。

マゼンタ顔料として、本発明で規定したものと異なるC. I. ピグメントレッド 150のみを使用した比較例2のマゼンタトナーは、インキにより印刷されたJapanColor標準用紙のマゼンタとは色相が離れており、印字濃度が低く、N/N環境及びH/H環境下でカブリが発生し易く、低温定着性が悪いことがわかる。

マゼンタ顔料として、本発明で規定したものと異なるC. I. ピグメントレッド 31のみを使用した比較例3のマゼンタトナーは、インキにより印刷されたJapanColor標準用紙のマゼンタとは色相が離れており、印字濃度が低く、N/N環境及びH/H環境下でカブリが発生し易く、ホットオフセットが発生し 易く、更にはトナーの保存性も悪いことが分かる。

これに対して、本発明の実施例1のマゼンタトナーは、JapanColor標準用紙のマゼンタ近い色相をしており、20,000枚の耐久印字を行なった後でも、異なる環境下のいずれにおいても、印字濃度が高く、カブリが発生し難く、低温定着性に優れ、ホットオフセットが発生し難いことが分かる。

### [0074]

### 【発明の効果】

本発明のマゼンタトナーは、 本発明の目的は、印字濃度が高く、カブリの発生がなく、インキ印刷と同等の色相を再現できる。また、低温で定着でき、且つ低温低湿及び高温高湿の厳しい環境下でもカブリの発生し難い。更に、画像形成装置内でトナーが割れて、流動性が低下することがなく、印字により得られた画像が退色することがなく、画像が形成された転写材を焼却しても環境問題を引き起こす恐れの少ない。





### 【書類名】 要約書

### 【要約】

【課題】 印字濃度が高く、カブリの発生がなく、インキ印刷と同等の色相を再現できるマゼンタトナーを提供すること。また、低温で定着でき、且つ低温低湿及び高温高湿の厳しい環境下でもカブリの発生しないマゼンタトナーを提供すること。更に、画像形成装置内でトナーが割れて、流動性が低下することがなく、印字により得られた画像が退色することがなく、画像が形成された転写材を焼却しても環境問題を引き起こす恐れの少ないマゼンタトナーを提供すること。

【解決手段】 結着樹脂とマゼンタ顔料を含有するマゼンタトナー粒子を有するマゼンタトナーであり、該マゼンタ顔料がC. I. ピグメントレッド31及びC. I. ピグメントレッド150からなるマゼンタトナー。

【選択図】 なし





### 認定・付加情報

特許出願の番号 特願2002-260850

受付番号 50201334408

書類名 特許願

担当官 第二担当上席 0091

作成日 平成14年 9月 9日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成14年 9月 6日



# 特願2002-260850

# 出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000229117]

1. 変更年月日 [変更理由]

1990年 8月22日

更理由] 新規登録 住 所 東京都千

東京都千代田区丸の内2丁目6番1号

氏 名 日本ゼオン株式会社

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.